

# КРИТЕРИИ НАЗНАЧЕНИЯ ПРЕПАРАТА ТЕЦЕНТРИК® В ТЕРАПИИ УРОТЕЛИАЛЬНОГО РАКА

Местнораспространенный или метастатический уротелиальный рак

ПЕРВАЯ ЛИНИЯ ТЕРАПИИ

ВТОРАЯ ЛИНИЯ ТЕРАПИИ

NEW

Комбинация  
с платиносодержащей ХТ

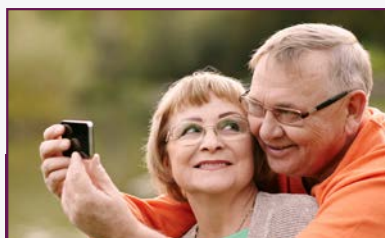
Монотерапия

Монотерапия



✓ Отсутствие противопоказаний к платино-содержащей ХТ

Нет необходимости PD-L1 диагностики



✓ Противопоказания к цисплатину (согласно критериям Гальского)

PD-L1 ≥5% на иммуно-компетентных клетках



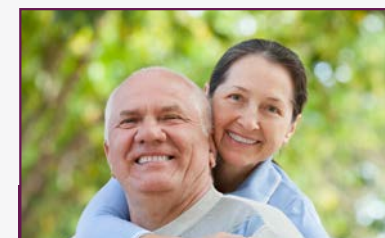
✓ Противопоказания к любой платиносодержащей химиотерапии

Нет необходимости PD-L1 диагностики



✓ Прогрессия после платиносодержащей химиотерапии

Нет необходимости PD-L1 диагностики

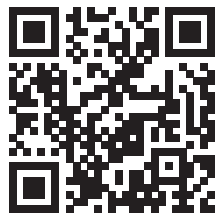


✓ Прогрессия заболевания в течение 12 месяцев после неoadъювантной или адъювантной химиотерапии

Нет необходимости PD-L1 диагностики

**ТЕЦЕНТРИК®**  
атезолизумаб

## Полная информация о препарате ТЕЦЕНТРИК® (концентрат для приготовления раствора для инфузий) представлена в инструкции по медицинскому применению



Чтобы ознакомиться с инструкцией по медицинскому применению препарата ТЕЦЕНТРИК®, отсканируйте QR код или перейдите по ссылке: <https://www.roche.ru/ru/produkty/katalog/tecentriq.html>

Если Вам требуется распечатанная актуальная инструкция, свяжитесь с нами по телефону +7 (495) 229-29-99, и мы пришлём инструкцию по указанному Вами адресу.

О нежелательных реакциях при применении препарата ТЕЦЕНТРИК®, а также в случае наступления беременности во время лечения препаратом ТЕЦЕНТРИК® или в течение 5 месяцев после последней дозы препарата просим немедленно сообщить об этом в группу безопасности лекарственных средств Рош по телефону +7 (495) 229-29-99, через сайт [www.roche.ru](http://www.roche.ru) или по электронной почте [moscow.ds@roche.com](mailto:moscow.ds@roche.com)

\*Атезолизумаб представляет собой гуманизированное моноклональное антитело, которое непосредственно связывается с PD-L1 и блокирует его взаимодействие с рецепторами PD-1 и B7.1. Атезолизумаб был разработан для исключения антителозависимой клеточно-опосредованной цитотоксичности. В КИ IMpower133 комбинированная терапия атезолизумабом, карбоплатином и этопозидом привела к объективному ответу у 60% пациентов. Медиана длительности ответа составила 4,2 месяца. В КИ IMpower150 комбинированная терапия атезолизумабом, бевацизумабом, карбоплатином и паклитакселом привела к объективному ответу у 56% пациентов с метастатическим неплоскоклеточным

мелкоклеточным раком легкого, среди них объективный ответ наблюдался у 61% в подгруппе пациентов с метастазами в печени и 71% в подгруппе пациентов с мутацией EGFR. Медиана длительности ответа составила 10,7 месяца, 11,1 месяца и 9 месяцев в подгруппах пациентов с метастазами в печени, с мутацией EGFR и без мутаций соответственно. В КИ OAK монотерапия атезолизумабом привела к объективному ответу у 14% пациентов независимо от экспрессии PD-L1. Медиана длительности ответа составила 23,9 месяца.

1. В России зарегистрирован иммунотерапевтический препарат Тецентрик® (атезолизумаб) – первый PD-L1 ингибитор для терапии рака мочевого пузыря и рака легкого (<https://www.roche.ru/ru/media/novosti/news-2018-02-09.html>);
2. Онкоиммунологический препарат Тецентрик® зарегистрирован для терапии немелкоклеточного рака легкого 18 января 2018, РУ № ЛП-004652 по данным Государственного реестра лекарственных средств.
3. Инструкция по медицинскому применению препарата Тецентрик®, РУ № ЛП-004652.

М-RU-00002870 апрель 2021

ИНФОРМАЦИЯ ПРЕДНАЗНАЧЕНА ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ РАБОТНИКОВ

АО «Рош-Москва»  
107045, Россия, г. Москва  
Трубная площадь, дом 2  
Помещение I, этаж 1, комната 42  
МФК «Галерея Неглинная»  
Тел.: +7 (495) 229-29-99  
[www.roche.ru](http://www.roche.ru)

 **ТЕЦЕНТРИК®**  
атезолизумаб  
**СОЗДАН ПОБЕЖДАТЬ®**